... (19) 日本国特許庁 (JP)

① 特許出顧公開

⑫ 公開 特許 公報 (A)

昭57--32447

௵Int. Cl.3

G 03 G 9/08 // C 08 L 51/00

> ·53/00 · 101/00

識別記号

庁内整理番号

6715-2H

7167-4 J 7167-4 J

6911-4 J

昭和57年(1982)2月22日 ❸公開

発明の数 審査請求 未請求

録トナー組成物及びその製造方法

②特.

昭55—106194

❷出

昭55(1980) 8月1日 願

老 @発 明

橋本建

南足柄市竹松1600番地富士ゼロ

ックス株式会社竹松工場内

髙島紘一 仍祭

南足柄市竹松1600番地富士ゼロ ックス株式会社竹松工場内

岸本惣一郎 明 仍発

> 南足柄市竹松1600番地富士ゼロ ックス株式会社竹松工場内

富士ゼロックス株式会社 创出

東京都港区赤坂3丁目3番5号

340 弁理士 佐々木清隆

1. [発明の名称]

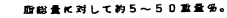
トナー組成物及びその製造法

- 2. [特許請求の範囲]
- 1) 結着樹脂が下記(4)、(3)及び(3)の三成分を必須 **战分として含む事を特徴とするトナー組成物、**
 - (A) ガラス転移温度が40℃以上の硬質成分と ガラス転移温度が0℃以下の軟質成分とから 成る実質的に非晶質のブロック共重合体取い はグラフト共重合体の1種又は2種以上の混 合物を結淆樹脂総遺に対して7~70重量も,
 - (B) ガラス転移温度が50℃以上で、前記(A)の 硬質成分と相容性良好な非晶質樹脂の1種又 は2種以上の混合物を結着樹脂総量に対して 約20~80重量%,
 - (C) 融点が60℃以上であり、前配(A)の硬質成 分及び成分(四)と実質的に非相辞性である結晶 性樹脂の1種又は2種以上の混合物を結着樹 脂粕量に対して約5~50重量多。
- 2) 結構樹脂全重量に対して約4倍から1/4倍

の重量の磁性体徴粒子を含有する事を特徴とす る特許請求の範囲第十項記載のドナー組成物。

- 3) 下記に規定する結婚樹脂成分(4),(5),(5)及び 必要に応じてその他の添加剤を結晶性樹脂成分 (C)の融点を越えた温度で溶融混練し、冷却後登 粉化する事を特徴とする、特許請求の範囲第! 項及び第乙項に記載したトナー組成物の製造法、 (A) ガラス転移温度が40℃以上の硬質成分と ガラス転移温度が0℃以下の軟質成分とから 成る実質的に非晶質のブロック共重合体或い はグラフト共革合体の1種あるいは 2種以上 の混合物を結着製脂総量に対して約7~70 营量 4.
 - ガラス転移温度が50℃以上で前記(人)の硬 質成分と相容性良好な非晶質樹脂の 1 種ある いは2種以上の混合物を結着樹脂総量に対し て約20~80重量を、
 - (C) 融点が60℃以上であり、前記(A)の硬質成 分及び国と実質的に非相容性である結晶性樹 脂の1種あるいは2種以上の混合物を結着樹

THIS PAGE BLANK (USPTO)



3. [発明の詳細な説明]

本発明は、電子写真、静電記録等に於ける電気 的器像を現像する範式トナー組成物に関し、特に 圧力定着性を有するトナー組成物及びその製造法 に関する。

電気的潜像の形成法は従来周知であり、例えば 電子写真法においては、通常光導電体層を帯電さ せた後原図に基いた光像を照射し、光照射部分の 静電荷を減少又は前蔵させて、静電を形成す る。 次いでこの潜像は、トナーと呼ばれる現象 で現 は される。 周知の如く、現象法は最初 で 用いる方法と、 範令用いる方法に 内別 され、 後者は更にキャリアとトナーの二種の粒子 を 使 用する二成分現像法とに分類される。

との様に現像された画像は、必要に応じて紙等 に転写され、その後加熱によりトナーを溶験させ 又は密剤によりトナーの結婚樹脂を軟化させ、或 いは又単に圧力によりトナーを変形させ、紙等に

光体表面に付着したり、二成分現像剤として使用した場合キャリア粒子表面に付着しやすい。更にポリエチレンやエチレン系共重合体等の結晶性関脂は、トナーの製造性が悪く、結晶化度、結晶形態の制御が難しいため、安定した特性を有するトナーが得られないという欠点を有する。

定着される。

トナーを熟あるいは辞剤を使う事なく圧力のみで定着する圧力定着法は、他の定着法に比べ、省エネルギー、無公害、火災の危険がない、定着装置の予熱が不要といつた多くの利点を有する。しかしながら、トナーが実用的な圧力に応じて感圧変形する性質と、定着トナー像の強度或いはトナーの製造性(製造しやする)、耐ブロッキング性、耐傷撃性等とは相反する要求特性であるため、これら精発性をすべて満足させる事は極めて困難な問題であり、過去多くの研究開発が行なわれてきた。

例えば特公昭44-9880号公報には炭素数6~25の脂肪族成分を含むトナーが、又特開昭52-119231号公報には結晶性ワツクスとエチレン-酢酸ビニル共重合体等とを含むトナーが提案されている。

しかしワックス状材料は、感圧変形性は確かに 優れるが定着像強度が弱く、指等で定着像をとす ると画像の汚染が激しい。又ワックス状材料は感

ーと同様に、その多相構造、つまりモルフォロジーの制御が難しく、製造条件や原料特性の些細な変化によつて、トナーのモルフオロジーが大きく変動するといつた問題がある。そして又との様な多相ポリマー系では、同一組成であつてもそのモルフオロジーが異なれば、熱特性、力学特性等、物理特性が大幅に変動する事は周知の事実である。つまり、最終トナーの特性を安定に制御する事は傷めて難しい。との様に従来の材料組成では圧力定着トナーの多くの相反する要求特性は両立しえず、又安定に製造する事が困難であつた。

従つて本発明は、トナー組成物の物理的、化学的性質とその組成及び多相分散構造をコントロールする事により、圧力定着性に優れたトナー組成物及びその製造法を提供する事である。

本発明の他の目的は、粉体施動性、耐ブロッキング性、耐衝撃性の良好な圧力定着トナー組成物 及びその製造法を提供する事である。

本発明の更に他の目的は、原材料特性の変動等 に対しても、常に安定なトナー特性を保証する圧

特開昭57- 32447(3)

力定滑トナー組成物及びその製造法を提供する事 である。

本発明の更に他の目的は、環境及び経時変化に対して安定な圧力定着トナー組成物及びその製造 法を提供する事である。

本発明の更に他の目的は、どの様な規像、転写 プロセスに対しても、良好かつ安定な確像を形成 しうる圧力定着トナー組成物及びその製造法を提 供する事である。

前述の目的は結着樹脂が似ガラス転移温度40 で以上の硬質成分と、ガラス転移温度0で以下の 軟質成分から成る実質的に非晶質のプロック或い はグラフト共重合体の1種又は2種以上の混合物 を結着樹脂の総置に対して約7~70重量%、(B) ガラス転移温度50で以上で、前記(A)の硬質成分 と相容性良好な非晶質樹脂の1種又は2種以上の 混合物を結着樹脂の総置に対して約20~80重 量%、(C)融点が60で以上であり、(A)の便質成分 及び(B)の非晶質樹脂と実質的に非相容である結晶 性樹脂の1種又は2種以上の混合物を結着樹脂の

成分・軟質成分型、更にはラジアル構造プロック とどの様なプロック構造であつても差支えない。 グラフト共重合体の場合は、幹成分と核成分のど ちらが硬質成分であつても基本的に本発明の目的 を達成する事が可能である。

硬質成分と軟質成分の組成比は約15/85~85/15 (質量比)の範囲が望ましい。硬質成分の組成比が約15重量多以下の場合は、原料のハンドリングが難しくなり、又約85重量多以上の場合は、トナーの感圧変形能が低下する。

分子量に関しては、(A)成分のみでは必ずしる限定する必要はないが、(B)、(C)成分と組合わせてトナーを製造する場合、各成分の分散状態、トナーの製造性、定着像強度等に少なからず影響を与える。 軟質成分は、重量平均分子量約10万以下、 5000以上が特に製造上の観点から望ましい。

との(A)成分中の軟質成分はトナーに感圧変形能 および粘着性を付与し、硬質成分が製造性、耐ブ ロッキング性等を保証する事は自明である。 総量に対して約5~50重量多の3種の樹脂成分を必須成分として含むトナー組成物により初めて 達成する事が出来た。又本トナー組成物は、上記 3種の樹脂成分を含む原料を(G)の結晶性樹脂の融 点を越えた温度で溶融混練し、冷却後粉砕、最粉 化するといつた製造法で製造するととにより、良 好かつ安定なトナー特性を異える事が出来た。

以下、本発明の構成を詳細に説明する。

先づ結着樹脂中の成分(A)は、ガラス転移温度 40℃以上 好ましくは50℃以上、100℃以 下の硬質成分と、ガラス転移温度0℃以下、好ま しくは-30℃以下の軟質成分から成る実質的に 非晶質の常温で変形可能なプロック又はグラフト 共重合体の1種又は2種以上の混合物から構成さ れる。

このプロック或いはグラフト共重合体自体の構成は、単一の硬質、軟質成分である必要はなく、2元以上の多元共重合体であれば良い。又プロック共重合体の場合は、硬質成分・軟質成分型、硬質成分・軟質成分・硬質成分型、軟質成分・硬質

常温で粘弾性もしくは塑性変形可能な、一般に 熱可塑性エラストマーと呼ばれる様な材料は、(A) 成分中の軟質成分として都合よく使う事が出来る。

結着樹脂中の成分的はガラス転移温度50で以上好ましくは60で以上100で以下で、(A)成分の便質部分と相密性良好な、実質的に非晶質の樹脂から構成される。とうで"相容性良好"とは、樹脂の化学構造が同一又は類似であるか、あるいは宮能萎の相互作用により両者が十分分散しあうものを指し、例えば番解性パラメーター(S.P. 値については Polymer Handbook 〒-341~368。

John Wiley & Sons. 1966年版 に基く。)

四成分の分子量は、(A)成分の使質部分と同様に 重量平均分子量で5000から10万の範囲が望ましい。又四成分によりトナーの粉砕性を改善する場合は、数平均分子量が1万以下で、かつ重量 平均分子量も(A)成分の硬質部分より低くする事が 望ましい。

との旧成分及び(4)の硬質成分は、トナーの結着

樹脂中の主体を占め、トナー組成物中で連続相を 形成する事により、トナーの粉砕性、耐ブロッキ ング性、耐傷撃性、粉体流動性等を保証する。

結着樹脂中の成分(0)は、融点が60で以上でWの硬質成分及び成分(B)と本質的に非相容である実質的に結晶性の樹脂から構成される。

この(G成分は、トナー中で連続相を形成する(A)の硬質成分及び(B)成分と本質的化非相溶であるため、トナー中でその結晶状態を阻害される事はない。但し(D)成分がトナー中で安定な分散構造を形成するためには、(A)成分の軟質部分と比較的相容性が良好であるか或いは(A)成分及び(B)成分の官能甚と化学的に相互作用のある - OH基、 - COOH基等の種性基を有しているのが望ましい。場合によっては(A)成分も結晶性グラフトもしくはブロック共富合体であつても良い。

この(3成分はトナーの混練安定性つまり(A), (B), (C)各成分の分数安定性を規定するので溶融混練時 に(A), (B)成分より低粘度である事が好ましい。通 常トナーを溶融混練する場合、混練条件下での溶

性単量体との共産体(以下「共重合体」とは他の 重合性単量体との共重合体を意味する)、アルキ ル基の炭素数が3以下であるアルキルメタクリレ - ト重合体あるいはその共重合体、ハロゲン化ビ ニルの重合体あるいはその共重合体(たとえばポ リ塩化ビニル)、ポリスルホン、ポリアミド、ポ リエステル(たとえばポリエチレンイソフタレー ト)、ポリカーポネート等がある。

(Aの教質成分としては、ブタツエン、イソブレン等のジエン系重合体あるいはその共重合体、オレフイン系散合体あるいはその共重合体(たとえばポリエチレン、ポリプロピレン)、酢酸ビニル重合体あるいはその共重合体、アルキレンオキシド重合体(たとえばポリエチレンオキシド)、シリコン樹脂、ウレタン重合体、ポリエステル(たとえばポリアルキレンアンペート)等がある。

(A)成分であるプロック共取合体あるいは共重合体は上記した硬質成分および軟質成分を形成する単量体から公知の技術によって容易に製造することができる。

融粘度は約10⁴ poiee 以上と考えられる。そのため(C)成分は結晶融点以上の温度で約10⁸ poiee 以下に急慢に粘度が低下する事が要求される。又融点も(A)の硬質成分及び(B)成分のガラス転移温度より高い方が好ましい。

〇成分は、塑性変形能をも同時に有し、トナーの圧力定着性向上にも寄与する。その他、耐ブロッキング性、製造性等を考慮し、融点は約60℃から約150℃、重量平均分子量は約1万以下のものを使用する事が望ましい。

更に又、(A)の軟質成分により付与される粘着性 を調整するため(D)成分として、比較的雕型性の良 好な材料を用いる事が好ましい。

次にこれら(A)・(B)・(D)各結着倒脂成分の具体例を示す。先づ(A)の優質成分としては、ステレンあるいはその誘導体の単独重合あるいは他の重合性単量体との共重合によつて得られたステレン系重合体(たとえばポリステレン、ポリ(ハロステレン)、ポリ(メテルステレン)、アクリル酸あるいはメタクリル酸の単数重合体あるいは他の重合

四成分としては、上記した(A)の硬質成分と同じ 重合体および共重合体が用いられる他、石油樹脂、 シリコン樹脂も使用できる。

(の成分はペラフィンワックス、低分子量ポリエチレン、ポリプロピレン、エチレン/ 昨酸ビニル共重合体、エチレン/ アクリル酸共重合体、エチレンオキサイド、有機酸(たとえば不飽和カルポン酸) グラフトポリエチレンといつた低分子量結晶性ポリオレフィン系の単独及び共重合体、更にはこれらの酸化物、ヘロゲン化物、ケン化物等、或いは又、低分子量結晶性のポリアミドあるいはポリエステル等から選択する事が出来る。

以上(A)・(B)・(C)各成分は、結着樹脂中、(A)が約7~70重量多(結着樹脂総量に対する値、以下同じ)、(B)が約20~80重量多、(C)が約5~50重量多の範囲で混合される必要がある。(A)の成分中、軟質成分がその15~85重量多を占めるが、この軟質成分が結着樹脂中約5重量多以上約25重量多以下になる様に調整するのが良い。(A)の軟質成分が約5重量多以下の場合は、圧力定着性の

. 特開昭57- 32447(5):

改善に効果が少なく、一方約25重量多以上では トナーの粉砕が困難となる。又(Q成分も同様に結 着樹脂中その5重量多以下を占める場合は定着性 及び混練安定性に対する効果が少なく、50重量 多以上ではトナーの製造性、粉体流動性等に悪影 都を与える様になる。(A)。(Q)。(Q)を上記比率で混 合した場合のみ、トナー中の個々の結着樹脂成分 が安定かつ望ましい分散構造を形成し、圧力定着 性、耐ブロッキング性、耐衝撃性、粉体流動性、 トナー製造性等本来互いに矛盾する各種の要求特 性を満足する等が可能となるのである。

その他トナー中には着色剤が含まれるが、これは 従来公知のカーボンプラック、マゼンタ、イエロー、シアン系の各種類料、ニグロシン、フアストプルー、その他非昇華性及び昇華性の各種染料を用いる事が出来る。

その際後述する磁性体をトナー中に含有させて 用いる場合には磁性体を着色剤として用いても良い。

又本発明のトナーを、圧力定着磁性トナーとし

するために、磁性粉の表面をステアリン酸等の長級脂肪酸や、-OH基、-COOH基等の極性基を有する樹脂状物、或いは又、シラン系、チタネート系等のカツブリング剤で処理してから用いても良い。

この外必要に応じてトナー中にその他の樹脂状态加物、可塑剤、粒状あるいは繊維状の有徴及び無磁補強充てん剤、着色を目的としない体質類料、酸化防止剤、発泡剤、導電性又は帯電性制御剤、イオン性及び非イオン性の界面活性剤等を含む事も可能である。

更に又、トナー粒子の洗動性、現像、転写性、 保存安定性をより以上に改善するために、或いは 光導電体表面へのトナーのフィルミングを防止し たり、トナーのクリーニング性を向上させたりす るために、トナー粒子と共に混合して使用する外 部添加剤を併用しても良い。 この外部添加剤とし ては、ステアリン酸等の長額筋酸及びそのエス テル、アミド、全異塩、更には二硫化モリブデン、 カーポンプラック、グラフアイト、フッ化黒鉛、 て例えば一成分現像法等に用いる場合は、各種磁 性体粉末をトナー中に混合し用いる事が出来る。 トナー中の磁性粉の量は現像プロセス等の条件に より異なるが、通常結漕樹脂全重量に対して約4 倍~1/4倍重量で使用される。トナーの磁気特性 としては、飽和磁化が 5 0 ~ 6 0 emn/8 程度が使 用しやすい。磁性体としては、鉄、コパルト、ニ ッケルといつた金属及びこれらの合金、金属酸化 物等が用いられる。磁性現像剤の場合、『e、O /、 r-Fe,O_a、コバルト添加酸化鉄、及びMnZnフ エライト、NiZnフエライトの様なフエライト粉 末等がしばしば用いられる。とれら磁性粉末は、 用金により粒状粉、針状粉のどちらを選択する事 も可能であり、粒径は約001~2μ程度のもの が使用しやすい。但し、定着性といつた観点から 見ると、磁性粉を必要以上に含んだ場合、定着性、 定着做強度が劣悪化するので注意を要する。又と れら磁性粉は、通常嚢水性表面を有し、結着樹脂 との親和性に劣る。それ故、結着樹脂との親和性 及びトナーとしての電気特性、力学特性等を改善

炭化ケイ集、窒化ホウ集、シリカ、酸化アルミニウム、二酸化チタン、酸化亜鉛等の数粉末、フッ 業系樹脂粉末、その他ワックス状物質、聚鶴又は 非果橋樹脂粉末等がある。これら外部軽加剤は、 通常臨界装面張力 5 0 dyn√cm 以下の低表面エネ ルギーを有するか、又は摩擦係数 0.1以下の平着 な表面を有する固体微粒子、。或いは非粘着性かよ び若干の研摩性を有する微粒子である。

更に必要に応じて、とれら外部添加剤を、熱風 等でトナー表面に固着処理を施としても良い。

本発明のトナー中における(A)、(B)、(G)各結看樹 脂成分の分散状態がどの様になつているかその概 念図を第1図に示した。

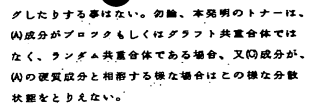
図中(1)で示される連続相の部分を形成しているのは(5)成分及び/あるいは(A)成分の硬質部分であり、図中(2)で示される分散ドメインを形成しているのが(A)成分の軟質部分をよび/或いは(C)成分である。(A)成分の軟質部分と(O)成分が混合された形で、1つの分数ドメインを形成する事は等に必要ではない。なか図では分散相を球形ドノインで表

示したがとれはあくまでも概念図であり、実験には球形である必要はなく、不連続相であれば良い。 又、着色剤、磁性粉、その他内部感加剤は、(A)・ (B)・(G)との成分中に含まれていても良い。

第1図から理解される様に、不連続分散相が基本的にトナーの圧力定着性を支配する。(A)の軟質成分と(D)成分の両者が定着圧力により更性、結構性変形し更に主として(A)の軟質成分の粘着性により強固な定着像を形成するわけである。 この時、(A)の軟質成分と(D)成分とで粘着性と離影性のパランスをうまく取る事によつて、紙/トナー粒子界面及びトナー粒子同志の接着を強固にし、定着トナー層表面はブロッキングしにくくする事も可能である。

又、(D)成分及び(A)の 硬質成分は連続相を形成し、 トナーの耐ブロッキング性、粉体流動性を保証する。 これら両成分は、トナーの圧縮もしくは引張 ストレス・ストレイン薬動においてその降伏応力 を適度に大きくする事にも寄与しており、定着時 以外の衝撃ではトナーが破壊されたりブロッキン

(D)の融点に達する。この段階で始めて(D)は融解し、 急散に低粘性液体となる。(D)は、(B)及び(A)の硬質 成分とは実質的に非相容性であり、かつ混線条件 下での溶融粘度が他の成分に比べると着しく低い ため、トナー系全体の混練状態はこの段階で極め て安定となり、外部から強制的に加熱しない限り、 もはヤトナー系の温度はOの融点以上には上昇し なくなる。即ち、との段階で数分間搭触風線を行 えば、極めて安定に第1図の様な構造の混練物が 得られるととになる。(A)、四、四3種の成分は、 夫々本質的にレオロジー特性の異なる材料である から、原材料に多少の変動があつても、最終的に 得られるトナー組成物はほゞ完慶に一定の構造に 制御される事となる。 しかも(A)および(B)は実質的 に非贔屓の樹脂であるため、従来結晶性樹脂を主 体として用いていた圧力定着トナーの欠点であつ た結晶状態の調整が困難といつた問題は存在しな い。又、幻は確かに結晶性材料であるが、本発明 の系では絶対量が少なく、かつ上記の様と安定な 状態で調製されるため、(5) 自体の結晶状態は基本



本発明のトナーは第1図の如き分散状態をとる ととによつてその特性を発揮できたのであり、こ の様な分散状態を保証しりる製造法であれば、本 発明のトナーは基本的にはどの様な製造法でも製 造することができる。しかしながら、本発明のト ナーの特性を十分、かつ安定に発揮するためには 混練・粉砕法で製造する事が望ましく、又、この 製造法に大きな特長がある。

以下に本発明のトナーの製造法について述べる。
(A)、(B)、(C) 3 種の結構樹脂各成分を周知の溶験 混練機で混練すると、先づ(B)成分と(A)成分の硬質 部分のガラス転移温度まで昇温した段階で(A)と(B)の選練が開始される。この時、結晶性材料である (C)は、まだ散解せず固体状態である。この後、更に内部的に或いは外部からの加熱で温度が上昇し、

的に変化しないし、仮りに変化してもトナー特性 への影響はない。

この様な混練分散状態、或いはそれに基づくトナー特性は、(A)・(B)・(D) 3 種の結婚樹脂成分が、 所定の比率で混合された場合の今に達成されるものである。例えば、(A)と(B)の今を選練する場合は、 混練時間とともに混練物の塩度が上昇しつづけ、 安定な分散状態を得る事は困難である。又(A)と(D) の今を、或いは(B)と(D)のみを混練した場合も、混 練不良となったり、もしくは安定な混練分散状態 を得る事は出来ない。

次にこの混練物を冷却後粉砕する場合を考える。 粉砕は当然最も力学的に弱い部分から起こるので、 (3)成分もしくは(A)成分の硬質部分が、選択的に粉砕されやすい事は自明である。つまり、軟質部分をトナー粒子内部に包みこんだ第1図の様なマイクロカブセル構造のトナーが得られるわけであり、良好な圧力定着性と同時に、耐ブロッキング性、粉体流動性、トナー製造性といつた相反する要求特性をすべて具えたトナーを得ることができる。

本祭明のトナーの使用形態は特に限定されない。 二成分現像剤として使用する場合は、帯電制御剤 等でトナーの康振帯電性を調整し、鉄粉等のキヤ リア材料と共に混合して用いる事が出来る。又概 性-成分現像剤として用いる場合は、前述の様化 トナー中に磁性粉を含有させれば良い。特に、普 通紙に対して転写して用いる場合は、トナーの電 気抵抗率を 10¹⁰ Acm以上、 窒ましくは 10¹⁴ A ca以上に調整する。更に誘導電荷注入法で現像す る場合は、トナーの抵抗率が約10⁴~10⁵ V/ce・ の電界下で急激に低下する(プレークダウンする) 様に、又、帯電法で現像する場合は二成分現像の 場合と同様にトナーの帯電特性を調整してやれば 良い。勿論トナーの電気抵抗率を10^{10日}GI以下 として、非転写型現像に使用する事も可能である。 更に又、磁性トナーの場合、必要があれば電気 的潜像ではなく磁気的潜像を現像する事も可能で

以下に本発明の実施例の一部を示すが、勿論本 発明はこれら実施例のみに限定されるものではな

避定したところ、電界強度10⁴ V/caで2×10¹⁴ fl caの抵抗率を示した。この磁性トナーを富士ゼロックス社製の現像機(登録商標名 X E R O X 2 5 0 0) を改良した一成分現像用磁気ロールを用いて現像し、次いで普通紙に転写し、線圧15 kg/ca-~20 kg/ca で、圧力定着を行つたところ、非常に良好な面質及び定着レベルを示した。

安定性を確認するため、同一ロットの原料を用い、同一製造条件で3種、また異なるロットの原料を用い、同一製造条件で3種の計6種のトナーを試作したが、適質、定着レベルとも全く変動はなかつた。なお、混練時に6種のトナーの温度をモニターしたところ結晶性材料である低分子量ポリエテレン(商品名 2203 Å)の融点(約110で)を越えた時点で110~120での間で安定していた。

突施例 - 2

スチレン系樹脂 (商品名ピコラステイツクD -1 2 5 (エツソ化学製)成分四) 5 0 部、スチレン - アリルアルコール共重合体 (商品名 R P - 6.0

なお文中「部」とあるはすべて重量部を意味する。

実施例-1

ガラス転移無度約70℃、重量平均分子量約1 万の低分子量ポリスチレン(商品名ハイマーST - 120(三年化成製)成分四を30部、常選で ゴム状のスチレン・ブタジエンプロック共重合体 (商品名TR-1102(シエル化学製)成分(A)を 7部、更に融点約110℃の結晶性かつ低分子量 ポリエテレン(商品名 2203人(三井石油化学製) 成分(C) 1 3 部を四三酸化鉄粉(商品名 BPT - 1000 (戸田工業製))50部、及びカーポンプラック (商品名 Black Pearls L (キャポット社製)) 3 部と共化ローター回転型混錬機化よつて、110 ~120℃で10分間混練し、二本ロールで圧延 後冷却、租粉砕、ジェットミルによる鬱粉砕を行 たい、次に風力分裂機によつて5m以下の微粉や よび30 #以上の租券を除去し、平均粒度14 # の職性トナーを得た。得られたトナーの抵抗率を

450(シエル化学製)成分(B))20部、スチレ ン・ブタジエンプロツク共重合体(商品名ソルブ レンT-414(旭化成製)成分(A))1.5部、低 分子量ポリエチレン (商品名サンワックス 1 5 1 - P (三洋化成製)成分(C)) 15部、カーポンプ ラック (商品名 Raven 5250(コロンピヤン・カ ーポン社製))10部を溶融混練機で約110℃、 5 分間微線し、その後冷却、粉砕、分級を行う事 によつて、平均粒度約15μのトナーを得た。と のトナーに陳水性シリカ殻粉末を0.8重量都添加 混合し、更に粒径約100月の鉄粉キャリア粒子 とキャリア対トナーの重量比が97対るとなる様 に混合し、二成分現像剤を調製した。本現像剤を 実施例1で用いた現像機を用い、5万枚の繰返し 被写テストを行つたが、その間良好な面質を与え、 現像剤の劣化もなかつた。又、線圧約20kg/ca て良好な定着レベルが得られた。

实施例 - 3

ステレン・ブチルメタクリレート共重合体(ガラス転移程度約60℃成分(B))30部、石油樹脂

特別昭57- 32447(8)

(商品名FTR-6110 (三井石油化学製)成分(内) 1 0部、ブタジェン系グラフト共富合体(商品名 メタブレン C-100 (三菱レイヨン製)成分(内) 2 0部、低分子量ポリエテレン(商品名 B-300 (三祥化成製)成分(分)1 0部、磁性粉末(商品 名 RB-BL(テタン工業製))3 0部を静配混練機 で約105℃、5分間混練し、その後冷却、粉砕、 分数を行い平均粒度12 pのトナーを得た。この トナーに、カーボンブラック粉末を0.5 重量多、 添加混合し、実施例-1で用いた現像優により現 像し、次いで普通紙上に転写し、線圧約15kg/ca で圧力定着を行つた。面質、定着レベル共、非常 に良好であつた。

夹施例 - 4

ステレン系多元共重合体(ガラス転移温度約70 で成分(3)) 60部、ステレン・エチレン・プテレ ンプロック共重合体(商品名G-1652(シエル化 学製)成分(A)) 10部、低分子量ポリエテレン (商品名200P(三井石袖化学製)成分(3)) 20 部、磁性粉末(商品名MTA-740(戸田工業製))

定着を行つた。 画質、定着レベル共非常に良好で あつた。

実施例 - 6

低分子量ステレン樹脂(商品名 ST-120(三洋 化成製)成分四)12部、スチレン・ブタジエン プロック共重合体(商品名タフプレン人(旭化成 製)成分(A))4部、樹脂秋ポリオール(商品名 RJ-100(モンサント製)) 6部、低分子量ポリ エテレン (商品名 1105A(三井石油化学製)成分 (C)) 8部、磁性体粉末(商品名 EPT-ST(戸田工 囊製)) 7 日部、カーポンプラック(商品名 Vulcan XC-72 (キャポット社製))3部を約 110℃で10分間溶融温線後、冷却、粉砕、分 級し、平均粒度約16月の磁性トナーを得た。本 トナーを更に 0.3 重量場のカーポンプラック粉末 と混合し、実施例-1で用いたと同じ現像機を用 いて現像し、次いで普通紙上に転写じ、線圧20 kg/cat で定着を行つたが、同様に良好な画像、定 増レベルを得た。

突施例 - 7

110部、磁性粉末(商品名 BPT-1000(戸田工業製))100番、カーポンプラック(商品名 Black pearls 1300(キャポット社))10部 の5万元材料を約130でで10分間溶融温線し、二本ロールで圧延した後冷却、租粉砕、最粉砕を行い、更に風力分級する事によつて、平均粒度的16月の磁性トナーを特た。とのトナーを実施例-1で使用した一成分現像機により現像し、次でで普通紙上に転写し、設圧20㎏/cm で定着を行ったが、良好な面像及び定着レベルを得た。 実施例-5

実施例 - 2のスチレン・ブタジエンブロック共 重合体を、ステレン・イソブレンブロック共富合体(商品名TR~1107(シェル化学製))に変更 し、同様の方法で平均粒度約12月のトナーを飼 製した。このトナーに0.6重量多の稼水性シリカ 散粉末を添加混合し、更に本トナー10重量多に 実施例 - 4で得られたトナーを90重量多温合し、 実施例 - 1で用いたと同じ現像機を用いて現像し、 次いで普通紙に転写後、線圧約20kg/cmで圧力

スチレン・ブチルメタクリレート樹脂(ガラス 転移温度、約60℃、成分四)15部、ステレン - イソブレンブロック共重合体(商品名TR-1107(シエル化学)成分仏)5部、低分子量エ テレン系樹脂(商品名ACP-400(アライドケミ カル製)成分の)10部、磁性体粉末(商品名 BL-120(チタン工業製))70部を90~100 ピで10分間溶融温線後、冷却、粉砕、分数し、 平均粒度約15月の磁性トナーを得た。以後、実 実例-6と同様に処理し、良好な定着性を確認し た。

4. [図面の簡単な説明]

第1図は、本発明のトナー中における各結着街 脳成分の分数状態を示す概念図であり、(1)は連続 相を示し、(2)は分散ドメインを示す。

代 理 人 弁理士(8107)佐々木 清 & (ほか2名)

